(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出版公開香号

特開平9-208584

(43)公費日 平城9年(1997) 8月12日

(51) Int. CL.	的紀号	庁內並是書号	ΡI			技術表示個所
CO7D 471/04	107		C 0 7 D 471/04 A 6 1 K 31/445		107E ABF	
A61K 31/445	ABF					
	ADA				ADA	
	AEM				AEM	
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 215/46		ı	
			等主要求	未開文	献東項の数10	OL (全18页)
(21)出票書号	₩₩ ¥8-13113		(71)出憲人	0001095	43	
			テルモ		际(会社	
	平成8年(1996) 1	18年(1996) 1月29日		XXE.	特区着ヶ谷27	[日44章] 号
			(72)発明者	雅	F -	
				神家川県	L足例上部中并 的	「井ノ口1500番地
				テルモ	试会社内	
			(72) 勞明者	石井 作	快	•
				神家川県	L是新上部中并 引	井/口1500番地
				テルモ	时会社内	
			(72) 旁男者	西田	:	
				神家川県	足領上都中井町	井ノ口1500番地
				テルモ	试会社内	
						最終官に除く

(54) [発明の名称] アミド酵毒体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有し、即時型及び運発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。

【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ

びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中関体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

【化1】

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

【特許請求の範囲】

*【化1】

【請求項1】下記式「で示されるアミド誘導体。

1

$$N - (CH^{2}) = -CONH - (CH^{2}) u - N$$

$$(I)$$

式1中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医薬製剤。

【請求項3】下記式||で示される合成中間体。 【化2】

$$X_{i} - (CH^{2}) = -COM! - (CH^{2}) U - V - V$$

$$(II)$$

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式II'で示される合成中間体。 【化3】

$$H^{2}C = CHCONH - (CH^{2})^{D} - N$$

$$(II,)$$

式!!'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式!!!で示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐原を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐原を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐順を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐順を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す

30 る。nは2から12の**室数を示す。** 【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

$$\begin{array}{c|c} R & R' & N - (CH_2) & n - N \\ \hline & N \\ \hline & C1 \\ \end{array}$$

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 値を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 40 値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ環境 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置機基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 3

キシ電機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の警戒を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

朝を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 朝を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置絶基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 表1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルポニル 基、炭素数1~8で分岐値を有してもよりソハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 よいフェニルアルコキシカルポニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ世換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から1 2の書表を示す。

【化9】

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 検索を有してもよいアルカノイル基、炭素製1~8で分 検鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置 換薬を有してもよいフェニルアルカノイル基。炭素数1 ~12でベンゼン環上ハロゲン、 こトロあるいはメトキ シ電検基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐鏡を有してもよいアルコキシカルポニ キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 探上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

どの治療剤として有用な新潮なアミド誘導体、およびそ れを含有する医薬製剤、および合成中機体に関する。 [0002]

【後来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、髪来より 基本的にステロイド剤の外用と拡ヒスタミン剤あるいは 技アレルギー剤の内臓が行われており、その他、減感作 療法、アレルゲン(ゲニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外継駆針) 療法、細菌ワクチン管 法などが配みられている。しかし、いずれも決め手とな 式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連役による皮膚の萎鬱・毛細血管拡張・端紅・ **蝦夷・易感染性などの副作用が問題となっている。最** 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン憲法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら,臨床免疫,27 [supple 16] 603-609。 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th1 ヘルパー細胞とTh2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh 2個階層位の状態にあり、Th 2個階から 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世後基を有しても 20 のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの歴代増大の結果、好観歌等の美密観響の 分化・増殖・浸漉を増強し炎症が変起されるという影が 有力となっている。 従って、 Th 2種類優位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが悩みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に拉頭を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持載する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を選発型アレルギー反応と呼ぶ。特に選発型反応は 理点を含むアレルギー疾患の病盤と密接な関係があると 指摘されている。選発型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-配荷棚敷が幌与する「雹 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち! ate phase reaction of the type l allergyであり、T h2ヘルパー機関・好機球が深く関わっていると考えら れるようになった(黒沢元博、臨床免疫、27(5) 564-574, 1995)。このように、アトピー性 皮膚炎は即時型と遅発型の質アレルギー反応が割与する ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコ 40 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に肥満細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害刑や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトピー性皮膚炎の治療には肥満細胞から遊離するケミ

幾つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イ ミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン類として は、抗ウイルス剤である1ーイソプチルー1Hーイミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン (イミキモド) を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145 340号、米国特許第4689338号、米国特許第4 698348号、米国特許第4929624号、欧州特 計第385630号、米国特計第5346905号 等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び 好酸球浸潤抑制作用は開示されていない。また、4-(ジフェニルメトキシ) - 1 - ピペリジンアルカン酸類 は特別平3-264562号に開示されているが、好酸 球浸潤抑制作用は記載されていない。

[0005]

$$N - (CH^2) = -CONH - (CH^2) = -N - N$$
(1)

【0008】式「中、Xは水素原子またはハロゲン原子 を表わし、mは1から9の要数を、nは2から12の整 数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 合有する医薬製剤である。

【0010】(3)下記式川で示される式」のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

【0012】式!!中、X'はハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式!!で示される式!のアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

*【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分 な抗ヒスタミン作用および好酸球浸透抑制作用を併せ持 ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与 による即時型アレルギー反応と好酸球及びヒスタミン関 与の理発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な 化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することに ある.

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 10 発明は以下の通りである。

(1) 下記式「で示されるアミド携導体、およびその医 薬的に許容しうる酸付加塩である。

[0007]

【化10】

*[0017] 【化13】 H_N-(CH_)n-

30 【0018】式川中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式!Vで示される式!のアミド誘 導体を合成するための合成中面体である。

[0020]

【化14】

40 【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式1のアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。

[0023]

【化15】

~8で分岐値を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメ トキシ電機器を有してもよいフェニルアルカノイル器、「 世帯数1~12でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいアルコキシ カルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよりい ロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12で ベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ電検蓋 10 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示 す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下配式VIで示される式Iのアミド鉄 進体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素酸 1~8で分岐鎖を有してもよいいロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 盖、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ ノイル基、炭素数1~8で分岐質を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあるいはメトキショ 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式1のアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

B B, N-(CIT) v-M

素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、 ニトロあるいは メトキシ世後基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でベンゼン電上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ面検蓋を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数 1~8で分岐艦を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分娩値を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置 模基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を あるいはメトキシ電換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

8

【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミ ド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素 数1~8で分娩鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置検基を有してもよいフェニルアルカノイル 蓋、炭素数1~12でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあ。 るいはメトキシ電検基を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置 横蓋を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ間検基を有してもよい芳香族症状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0034】式٧、式٧1、式٧11におけるR、R'はアミ ノ語の保護室であり、好道には、アセチル、プロピオニ ル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ 40 トキシカルポニル、iso-プトキシカルポニル、tert-ブトキシカルポニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ ルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加 塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、

10

ミド誘導体は、例えば以下のようにして製造することが 【化19】 788.

X

$$(S) \qquad (S) \qquad (S)$$

【0038】 工程(1)において、出発物質である式IX 40米【0039】 工程(2)において、ニトロ基の運元は達 の2.4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Ches. Ber., 1918, 51, 1500) 等 によって合成することができる。また、式Xのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth.Co

当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず(11)によって0℃から運流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水溝に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで

ノ保護基の脱保層反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertープトキシカルボニル(Boc)の場合は適当な常 媒中トリフルオロ酢酸で、ベンジルオキシカルボニル (2)の場合は臭化水素=酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジ ルアミンと加熱するか、無溶媒で通剰のベンジルアミン と加熱することによって式Vの化合物を得ることができ **6.**

【0043】 工程(6) において、 オートクレープ (耐 圧動製ポンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあ るいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによっ て、式川の化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(狂ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式川の化合物を得ることがで **\$6.**

【0045】 工程(8) において、式川の化合物をハ ジメチルホルムアミド)中、遺当な籍合刑・籍合方法 (たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロ ライド法など) で動合させることによって式口の化合物 に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わり に、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキ シ、p-トルエンスルホニルオキシなど)で置換された アルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知 物であり、式11あるいは111の化合物とともに適当な溶 媒(ペンゼン、トルエン、キシレン、N.Nージメチル 30 【0052】「H-NMR (CDC!a) & (ppm):1. ホルムアミド、メタノール、エタノール、nープロパノ ール、イソプロパノールなど)中加熱することによって 式1の化合物を得ることができる。またこの時、適当な 塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、 トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式|で示されるアミド誘導体及び その医薬的に許容される酸付加塩は、アトビー性皮膚炎 治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与すること ができる。経口投与に用いる薬剤組成物の制剤は、錠 利、カプセル剤、飲剤、細粒剤、顆粒剤、懸濁剤、乳 刑、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用 いる刑形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点膜剤、点鼻剤、 軟骨、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられ る。いずれの対形においても、無国の際に適当な医室・

12

くは教育、ローション、クリームなどの経皮を与のため の製剤の形をとる。

【0049】式1の化合物及びその酸付加塩は、好酸酸 漫画抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん解疹、喘息などに有用であることが示唆 ens.

[0050]

《実施例》 次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 10 闡明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、『Rスペクトルは日本分光』R-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MR Appara tusにより置定した。

【0051】(実施例1)

<u>4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピ</u> ルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2,4ージクロロー3ーニトロキノリン0.19g(0. 768ml)及びN-(ベンジルオキシカルボニル)-1,3-プロパンジアミン0.16g(0.768mol)

- ロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N.N- 20 をトリエチルアミン5ml中、70℃に加熱して1時間度 押した。トリエチルアミンを製圧下置去した後、塩化メ チレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSOs)後、溶解を 減圧下管去した。残波をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、nーヘキサン一番製エチル(2:1v/ v) 溶出面分により、4 ー [3 ー (ベンジルオキシカル) ポニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニ トロキノリン0.27g(0.651mol)を賃色粉末と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ δ.
 - 79 (2H.m), 3.35 (4H.m), 5.02 (1 H,br), 5.18(2H,s), 7.15(1H,b)r), 7.37 (5H.m), 7.57 (1H.t.J=8. Ohb), 7.73 (1H.t.J=7.8hb), 7.90 (1H,d,J=8.4kz), 8.21(1H,d,J=8)0년)

【0053】(実施例2)

<u> 3ーアミノー4ー [3ー(ベンジルオキシカルポニルア</u> ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 40 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g(0.651mol)をメタノール10mlに解解し、濃 塩酸 1 al 及び最份 0.22g (0.390moi) を加え室 温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム

(Q.312mol)を微黄色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC 13) δ (ppm) : 1. 76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2 H. a. J = 6.3Hz). 4.21 (2H.bs). 4.44(1H,br), 4.92 (1H,br), 5.16 (2 H.s, 7.30-7.39 (5H.m), 7.46 (2 H,m), 7.89 (2H,m) 【0055】(実施例3)

ル]-4-200-1H-イミダゾ[4,5-c]キノ リンの合成

3ーアミノー4ー [3-(ベンジルオキシカルボニルア ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol)にトリエチルオルトホルメート0. 52ml (3.12mol) を加え、100℃に加熱して3. 5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して、1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン0.12 のの分光学的データは以下の通りである。

 $[0056]^{1}H-NMR.(CDC12)\delta(ppn):2.$ 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4kz), 4.67(2H,t,J=7.0E), 4.95(1H,b)r), 5.14 (2H, s), 7.31-7.39 (5H, m), 7.62(1H,t,J=7.8Hz), 7.71(1H, t, J=7.8 lb), 8.09(1 H, s), 8.13(1H, d, J=8.4Hz), 8.21 (1H, d, J=8.4Hz)

【0057】(実施例4)

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ ググ [4.5-c]キノリン・酢酸塩の合成

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピ ル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン0.12g(0.304mol)に真化水素一酢酸[3 3%] 3回を加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液 を減圧下減縮し、残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液 及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥 (NatSO4) 後溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40 タノール-32%酢酸 (12:6:1v/v) 溶出画分に より、1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H -イミグゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩60m(0. 187mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光

14

(1H,s)【0059】(実施例5)

<u>1-(3-アミノアロピル)-1H-イミダゾ[4.5</u> -c]キノリン-4-アミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ ダゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩60g (0.187 mol)を耐圧頻製反応管に入れ、メタノール10ml及び 冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して 1 職権押した。反応液を減圧下決権し、死法を少量の水 1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビ 10 に潜解し1 N-水酸化ナトリウム水溶液 0.5mlを加え た。析出物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノフロビル)-1H-イミダゾ [4,5c]キノリン-4-アミン11mg(0.0455mol) を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解)) として得た。このものの分光学的データは以下の通りで \$6.

> [0060] IR (KBr) cm¹: 3320, 317 0, 1650

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.93 (2) g (0、304mol)を淡黄色固体として得た。このも 20 H,m), 2.57(2H,t,J=6.6k), 4.64 (2H, t, J=7.0kz), 6.55(2H, s), 7.26(1H, t, J=7.2Hz), 7.44(1H, t, J=7.4比), 7.62 (1H,d,J=8.0比), 8.12 (1H, d, J=8.0Hz), 8.19(1H, s)【0061】(実施例6)

<u>4 – [3 – (tert – ブトキシカルボニルアミノ) プロビ</u> ルアミノ] -2-クロロー3-二トロキノリンの合成 2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.59g(2. 4 1 mol) 及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-

30 1,3-プロパンジアミン0.42g(2.41mol)を トリエチルアミン10al中、70℃に加熱して1.5時 間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を 塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥 (NazSO4) 後減 圧下濃縮した。残渣をメタノールでトリチュレートして ア取し、4 - [3 - (tert-ブトキシカルボニルアミ ノ) プロビルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリ ン0.61g (1.60 mol) を黄色結晶 (mp:159 ~161℃)として得た。このものの分光学的データは 以下の通りである。

[0062] IR (KBr) cm¹:3310, 168 0, 1580

 $^{1}H-NMR (CDCI_{3}) \delta (ppm) : 1.50 (9H,$ s), 1.77 (2H,m), 3.27 (2H,q,J=6. 1 Hz), 3.36 (2H, q, J=6.0 Hz), 4.82

ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[3-(lert-ブトキシカルポニルアミノ) プロビ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g (0.70 mol) をエタノール7alに溶解し、塩化す・ ず[II]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱運流した。冷却後反応液を2Nーアンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ アミノー4 - [3 - (tert-プトキシカルボニルアミ ノ) プロビルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428mol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0064] 1H-NMR (CDC 13) & (ppm): 1. 49 (9H,s), 1.73 (2H.m), 3.29 (2 H, t, J=6.2Hz), 3.35 (2H, q, J=6.0Hz), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94 (1H,d,J=7.20 (1H,d,J=8.0Hz), 8.11 (1H,d,J=8.206批)

【0065】(実施例8)

<u>1-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ)ア</u> <u>DUN</u>] -4-200-1H-1547[4.5-c] キノリンの合成

3ーアミノー4ー [3ー (tertーブトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol) を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩慢拌した。反応混合物を減圧下減緩 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - (tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1 H-イ ミグゾ [4,5-c]キノリン0.14g(0.388m) 1) を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0066] IR (KBr) car1: 3380, 168 0, 1520 「H-NMR (CDC1s) & (ppm): 1.47 (9H, 40ル]-4-クロロー1H-イミグゾ[4.5-c]キノ

s), 2.22 (2H,m), 3.30 (2H,q,J=6.

4Hz), 4.68 (2H, t, J=7.2Hz), 4.7 (1

H, br), 7.66 (1H, t, J = 7.6 Hz), 7.72

(1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16/14 d 1-0 AL 0 21/14 d 1-

5-c]キノリンの合成 1-[3-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) プロピ リン30g (0.0831mol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 別のペンジルアミンを留去し、1 N-塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を触和炭酸水素 サドリサイヤススルデオー 単位(ガー・ロン・) 世 元

ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4,5-c]キノ リン50m(0.139mol)を塩化メチレン3mlに落 解し、トリフルオロ酢酸0.11ml(1.39mol)を加 え室温で1日撹拌した。反応液を減圧下過糖し、残渣に 1 Nー水酸化ナトリウム水溶液1 11 及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥(NaiSOi)後減圧 下油値した。現途をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を呼取し、1-(3-アミノアロビル)ー4ークロロー1Hーイミグゾ サンー計数エチル (1:1v/v) 溶出面分により、3- 10 [4,5-c]キノリン14m(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

16

[0068] IR (KBr) cm¹:3400, 159 0.1510

 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}+CD_{3}OD$) δ (ppn) : 2. 06(2H,m), 2.72(2H,t,J=6.8Hz), 2.98(2H,br), 4.64(2H,t,J=7.0H)z), 7.57(1H,t,J=7.6Hz), 7.61(1H,t,J=7.6b), 8.03(1Hs), 8.05

(地)

【0069】(実施例10)

<u>1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5</u> <u>-c] キノリン-4-アミンの合成(その2)</u> 1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン14転(0.0536mol) を耐圧側製反応管に入れ、メタノール5al及び合却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌 した。反応被を減圧下過額し、残渣に1N-水酸化ナト 30 リウム水溶液 O. 3al を加え析出物を呼取して、1 ー (3ーアミノプロピル)-1 H-イミグゾ [4,5c]キノリン-4-アミン8mg(0.0331mmol)を 得た。 このものの特性値は、実施例5の化合物と一致し た。

【0070】(実施例11)

<u>4-ベンジルアミノー1-[3-(tert-プトキシ</u> カルボニルアミノ) プロピル] ー1 Hーイミグノ[4,

(0.0811mol)を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃)として得た。このものの分光学的データは以 下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm-1: 3330, 170 0, 1590, 1540

1H-NMR (CDC I₃) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4. 57 (2H,t,J=7.0比), 4.64 (1H,b r), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05(1H.br), 7.26-7.36 (4H.m), 7.4 7(2H,d,J=7.6Hz), 7.51(1H,t,J=7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J =8.0Hz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4,5 -c]キノリン-4-アミンの合成(その3) 4-ベンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -1H-イミダゾ[4, 5-c]キノリン30㎏(0.0695㎜l)を千酸3㎖ 1に溶解し、水酸化パラジウムー炭素[20%]0.1g 20 分光学的データは以下の遭りである。 を加え1日加熱通流した。反応液を沪過し減圧下滞媒を 留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーに付し、クロロホルムーメタノールー32%計載 (6:3:1v/v) 溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理で結晶を沪取し、1-(3-アミノプロピ ル) - 1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン7 xx (0.0290 mol)を微褐色粉末として得 た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し t.

【0073】(実施併13)

<u>4-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチル</u> アミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2, 4 - 9000 - 3 - 1000 - 10097mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-1,4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン1 2回中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下濃縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSO4)後、減圧下溶媒を留去し た。 程法をn-ヘキサンージエチルエーテル (1:1v/ tープトキシカルボニルアミノ) プチルアミノ] -2-700-3-10+1100.97g(2.46mol)を黄色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである

r), 7.52 (1H, t, J=7.7Hz), 7.74 (1 H, t, J = 7.8 lb), 7.91 (1 H, d, J = 8.4 lbz), 8.11 (1H, d, J = 8.4 Hz) 【0075】(実施例14) <u>3ーアミノー4ー [4ー(tertープトキシカルボニルア</u>

18

<u>ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成</u> 4-[4-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.5g (1.27mol)をエタノール13mlに溶解し、塩化す 10 ず[11]・2水和物1.0g(4.43mm)を加え1時 間加熱還流した。反応液を2N-アンモニア水にあけ、

クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(N a1SO()後、減圧下溶媒を習去した。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酢 酸エチル(2:1v/v)溶出画分により目的物を集め、 溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3 ーアミノー4ー [4-(tertープトキシカルボニルアミ ノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g (0.329mol)を積色結晶として得た。このものの

[0076] IR (KBr) cm^{1} : 3270, 168 0, 1540, 760 $^{1}H-NMR$ (CDC13) δ (ppm) : 1.44 (9H, s), 1.64(4H,m), 3.17(2H,q,J=6. 0Hz), 3.27 (2H, t, J=6.6Hz), 3.89 (1H,br), 4.15 (2H,bs), 4.59 (1 H,br), 7.47 (2H,m), 7.77 (1H,d,J=7.6Hz), 7.89(1H, d, J=7.2Hz) 【0077】(実施例15)

30 1-[4-(tert-プトキシカルポニルアミノ) ブチ <u>ル] -4-クロロー1 H-イミダゾ [4.5-c] キノ</u> リンの合成

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルポニルア ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.14g (0.384mol) にトリエチルオルトホルメート0.3 2ml (1.92mmol)を加え、100℃に加熱して1晩 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ タノール (150:1~100:1v/v) 溶出面分によ v) でトリチュレートしてア取し、4-[4-(ter 40 り、<math>1-[4-(tert-プトキシカルポニルアミノ) ブチル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリン0.12g (0.321mml) を淡橙色粉末 (m p:148~150℃)として得た。このものの分光学

的データは以下の通りである。

z), 8.02 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8. 4版), 8.21 (1H,d,J=8.2版) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミグ</u> ゾ [4.5-c]キノリンの合成

1-[4-(tert-プトキシカルポニルアミノ)プチ ル] -4-クロロー1 H-イミグゾ [4,5-c] キノ リン0.10g(0.267mol)を塩化メチレン6mlに 将郭し、トリフルオロ酢酸0.21al(2.67mol)を に1N一水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加え てクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NatSO4)後減 圧下議績した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレン を少量合む)でトリチュレートして析出物をデ取し、1 - (4-アミノブチル) -4-クロロー1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン45m(0.164mol)を被性 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

[0080] IR (KBr) car1: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 $^{1}H-NMR (CDC1_{2}) \delta (ppn) : 1.51 (2H,$ m), 1.96(2H.m), 2.66(2H.t.J=7.2hz), 3.03 (2H, bs), 4.53 (2H, t, J =7.4 kg), 7.56(1 H, t, J=7.4 kg), 7.60(1H,t,J=7.5kt), 7.97(1H,s), 8.02(1H,d,J=6.4h), 8.04(1H,d,J=6.4比)

【0081】(実施例17)

1-(4-アミノブチル)-1H-イミグソ[4.5c]キノリンー4ーアミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン40g(0.146mol)を耐 圧開製反応管に入れ、メタノール8ml及び合却下液体ア ンモニア4alを加え、150℃に加熱して1晩撹拌し た。反応液を減圧下濃糖し、残渣を少量の水に溶解し、 1 Nー水酸化ナトリウム水溶液0.5 引を加えた、新出 物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミ ノブチル) -1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン14時 (0.0548mol) を演賞録色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の通りである。

[0082] IR (KBr) car1: 3340, 318 0, 1650, 1530, 1400

1H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.30 (2

【0083】(実施例18)

4-ベンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカル ポニルアミノ) ブチル] -1H-イミグゾ [4.5c]キ/リンの合成

20

1 - [4 - (tert-プトキシカルボニルアミノ) プチ ル] -4-クロロ-1 H-イミグゾ [4,5-c] キノ リン70mg (0.187mol) にベンジルアミン2mlを 加え、150℃に加熱して3時間推作した。減圧下過期 のペンジルアミンを智去し、1 N - 塩酸及び食塩水を加 加え塩墨で1 晩煙拌した。反応液を減圧下緩騰し、残渣 10 え塩化メチレンで2回抽出した。有種層を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NatSO4)後、減 圧下帯媒を習去した。理法をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(15 0:1v/v) 常出面分により、4-ベンジルアミノー1 - [4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル] -1H-イミググ [4,5-c]キノリン79略(0.1 77mol)を白色船束(mp:151~153.5℃) として得た。このものの分光学的データは以下の通りで 86.

- 20 [0084] IR (KBr) cm¹:3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160 $^{1}H-NMR$ (CDC13) δ (ppm): 1.42 (9H, s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18(2H,m), 4.55(2H,t,J=7.4kz),4.55(1H,br), 4.95(2H,d,J=5.6H)z), 6.03 (1H, t, J=5.6L), 7.23-7. 36(4H,m), 7.47(2H,d,J=7.6Hz), 7.51(1H, t, J=7.8Rz), 7.75(1H,
 - 【0085】(実験例19) 1-(4-アミノブチル) -1H-イミグソ [4.5c]キノリン-4-アミンの合成 4ーペンジルアミノー1ー[4-(tert-ブトキシカル ポニルアミノ) ブチル] -1 H-イミグゾ [4.5c]キノリン67mg(0.150mmol)を年数5mlに落 解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%] 0.15gを 加え2日間加熱還流した。反応液を沪過し、減圧下海媒 を冒去した後残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ

30 s), 7.90 (2H,d,J=8.0Hz)

40 一に付し、クロロホルムーメタノールー32%計算 (6:3:1v/v)溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理して固体を矛取し、1-(4-アミノブチ ル) -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン14mg (0.0548mmol)を散得色粉末として得

a) クロロ計数0.10g(1.1mol)及び1-(3 -アミノアロビル) -1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリンー4ーアミン0.24g(1mol)をN,Nージメ チルホルムアミド30alに整温し、1-(3-ジメチル アミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g(1.5mol) を加えて塩温で1 晩慣拌した。 反応液に水を加え、 クロロホルムで 1 回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v)で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4) 後、減圧下溶媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10 の分光学的データは以下の通りである。 チル) アミノ] プロピル] - 1 H - イミグゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの租生成物を得た。この化合 制は不安定なため、精製セプに次の反応に用いた。 [0087]b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ)ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mmol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg(0.566mol)を加え、7時 | 両規模選送した、不溶物を沪通して除き、沪波を減圧下 20 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 7.92 (1 H, s), 7.9 減縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1v/v) 溶出面分により、1 - [3 - [[4 - (ジフェ ニルメトキシ) - 1 - ピペリジンアセチル] アミノ] ブ ロピル] -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ ٥. [0088] IR (KBr) cm¹: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}$) δ (ppa): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27(2H, t, J = 10.4Hz), 2.74(2H, t)m), 2.98 (2H, s), 3.39 (2H, q, J=6. 5Hz), 3.45(1H,m), 4.54(2H,t,J=7.0Hz), 5.49(1H,s), 5.60(2H,b)s), 7.21-7.36(10H,m), 7.38(1 H, t, J = 7.2Hz), 7.51(1H, t, J = 7.7H)z), 7.82 (1H, d, J=8.2kz), 7.89 (1 H.s), 7.90 (1H.d, J=8.0Hz) 【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-1ミ <u>ダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4.5

22 タノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥(NatSOt)後、減圧下溶媒を留 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 排出画 分により目的物を集め、商業習去後少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1-[3-(アクリルア ミノ) プロピル] -1 H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン0.14g(0.474mol)を微黄色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの [0090] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1630, 1525 $^{1}H-NMR$ (CDC is) δ (ppm): 2.25 (2H, m), 3.47(2H,q,J=6.5Hz), 4.61(2H, t, J = 7.0 lb), 5.47 (2H, bs), 5.7(1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4hz), 6.09 (1H, dd, J=16.8, 10.4Hz), 6.32(1H,d,J=16.8Hz), 7.33(1H,t,J=7.6 kg), 7.53 (1H, t, J=7.8 kg), 7.833 (1H,d,J=8.2比) 【0091】(実施例22) <u>1 - [3 - [[4 - (ジフェニルメトキシ) - 1 - ピ</u>ペ <u>リジンプロバノイル] アミノ] プロビル] -1H-イミ</u> <u>グゾ [4.5-c]キノリン~4-アミンの合成</u> 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.12g (0.406mmol)をエタノール10mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g 30 (0.427mol)及び炭酸水素ナトリウム38ms(0. 447mol)を加え、1晩加熱運流した。不溶物を評過 して除き、沪液を沸縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4 0:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶塩管去後 エーテルでトリチュレートしてデ取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4, 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mo) 1) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm¹:3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700

'H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.61 (2H,

m), 1.84 (2H.m), 2.13 (2H,m), 2.

【0093】(実施房23)

<u>] - [4-(アクリルアミノ) ブチル] -1H-イミダ</u> ゾ [4,5-c] キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-1H-イミグゾ [4,5c]キノリン-4-アミン0.26g(1mol)をN,N -ジメチルホルムアミド30elに製造し、アクリル数7 5μ1 (1.1mol) 及び1 - (3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.298 (1.5mm)を加え電温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H, ノール (10:1v/v) で4回抽出した。 有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去 した。程法をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:1》 v) 海出面分により、1 - [4-(アクリルアミノ) ブ チル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン90mg (0.291mmol) を被費色粉末 (mp:176~178℃) として得た。 このものの分 光学的データは以下の置りである。

[0094] IR (KBr) carl: 3320, 320 0, 1640, 1530

 $^{1}H-NMR$ (CDC1s) δ (ppm) : 1.65 (2H, m), 2.04(2H,m), 3.40(2H,q,J=6)7Hz), 4.58(2H, t, J=7.2Hz), 5.50(2H,br), 5.52(1H,br), 5.65(1 H, d, J=10.2Hz), 6.03 (1 H, dd, J=16. 8, 10.4Hz), 6.27(1H, d.J = 17.0H z), 7.33 (1 H, t, J = 7.6Hz), 7.53 (1 H.t, J=7.7Rz), 7.83 (1H,s), 7.83 4版)

【0095】(実施例24)

<u>1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ</u> <u>リジンプロバノイル] アミノ] ブチル] - 1 H-イミダ</u> <u>ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-[4-(アクリルアミノ) ブチル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5mol)をエタノール7mlに溶解し、4 - (ジフェニル メトキシ) ピペリジン・塩酸塩88㎏(0.288ឆo 」)及び炭酸水素ナトリウム25mg(0.302mml)を 40 2.54(2H,t.J=5.8hz), 2.72(2H, 加え、1晩加熱運流した。不溶物を浐過して除き、デ液 を選薦し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶集留去後エーテルでトリ エーリューレー デンタ (1) アメート アメー アメラー ニー

24

[0096] IR (KBr) cm¹:3370,310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0.705

 $^{1}H-NMR (CDC1_{2}) \delta (ppm) : 1.48-1.6$ 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H, \bullet). 2.30 (2H, t, J=6.0Hz), 2.44 (2 H, t, J = 6.0 lb), 2.63 (2 H,m), 3.28(2H, q, J=6.5Hz), 3.37(1H, m), 4.56(2H,t,J=7.2Hz), 5.42(2H,bs),m), 7.51 (1H,t,J=7.7kz), 7.81 (1

H, s), 7.82 (1H, d, J=8.0lz), 7.92(1H,d,J=8.0Hz), 8.58(1H,br)【0097】(実施例25)

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニル メトキシ] -1-ビベリジンプロバノイル] アミノ] ア ロビル] -1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4 一アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ 20 ゲゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50㎏(0.1 69mol)をエタノール5mlに溶解し、4-[(4-ク ロロフェニル) フェニルメトキシ] ピペリジン・塩酸塩 60mg (0.178mml) 及び炭酸水素ナトリウム16m g(0.186mol)を加えて1日加熱還流した。不復物 を評遇した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒習 去後エーテルでトリチュレートしてア取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] (1H,d,J=8.6kz), 7.93 (1H,d,J=8. 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1 H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン4 Oss (0.0669mol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃)として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] | R (KBr) cm⁻¹: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 ¹H-NMR (CDC₁₂) δ (ppm): 1.59 (2H, m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20(2H.m), 2.37(2H.t, J=6.0Hz), m), 3.37(2H,q,J=6.4比), 3.40(1 H,m), 4.59 (2H, t, J = 7.0 Hz), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.34(10H.m), 7.51(1H,t,J=7.6Hz),

ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4,5] -c] +/リン-4-アミン0.24g(1moi)をN, Nージメチルホルムアミド30回に整因し、4ークロロ 階酸0.11al(1.1mol)及び1-(3-ジメチルア ミノアロピル) - 3 - エチルカルボジイミド・塩酸塩 0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反 応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機 層を食塩水で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶 トして沪収し、1-「3-(4-クロロルブタノイルア ミノ) プロピル] - 1 H - イミダゾ [4,5 - c] キノ リン-4-アミン30mg(0.0867mmol)を談視色 粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通 りである。 [0100] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320

0, 1650, 1530 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.91-2. 04(4H.m). 2.26(2H,t,J=7.4hz), J=6.6Hz), 4.59(2H,t,J=6.8Hz), 6. 58(2H,br), 7.26(1H,t,J=7.4H)z), 7.45 (1H,t,J=7.8hz), 7.62 (1 H,d,J=8.0Hz), 8.03(1H,d,J=7.6Hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) 【0101】(実施例27)

<u>1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ</u> リジンプタノイル] アミノ] アロビル] <u>-1 H-イミダ</u> <u>ゾ [4,5-c] キノリン-4-アミンの合成</u>

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン25mg(0.0722mol)、4-(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン·塩酸塩44mg(0.144mol) 及び炭酸カリウム40xx(0.289mol)をN,Nージ メチルホルムアミド3回中で、100℃に加熱して8時 間撹拌した。 反応液に水を加え、 クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v) 著 出画分により目的物を集め、溶媒留去検エーテルでトリ 40 1-[3-[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペチュレートして、1-[3-[4-(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンプタノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン15mx (0.0260mm)) を白色粉末 (mp:1

26

19(2H,m), 2.29(2H,t,J=7.0Hz). 2.34(2H, t, J=6.4R), 2.69(2H)m), 3.35(2H,q,J=6.5Hz), 3.40(1H,m); 4.58 (2H, t, J = 7.0 Hz), 5.45 (2H,bs), 5.47(1H,s), 7.19-7.34(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7Hz), 7.82(1H, t, J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2版) 【0103】(実施例28)

概を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレー 10 <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロビ</u> ル] -1H<u>-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4,5 -c] $+/y/-4-r \ge 0.32g(1.33mol)$ をN,Nージメチルホルムアミド40alに整濁し、5-クロロ吉草酸0.15ml(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルポジイミド ·塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え密温で1晩橙 押した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにク 3.12(2H,q,J=6.2h), 3.64(2H,t, 20 ロロホルムーメタノール(10:1v/v)で2回抽出し た。有職層を食塩水で洗浄し、乾燥(NaiSO4)後、 潜媒を減圧下留去した。 現法をエーテルでトリチュレー トして沪収し、1-[3-(5-クロロルペンタノイル アミノ) プロピル] -1 H-イミグゾ [4,5-c]キ ノリンー4ーアミン0.16g(0.445mol)を設備 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

> [0104] IR (KBr) cm : 3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

30 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta (ppu) : 1.62 (2)$ H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J=7.0½), 2.12 (2H, t, J=7.4½), 3.12 (2H, q, J=6.3Hz), 3.62(2H, t, J=6.2版), 4.59 (2H, t, J=6.9版), 6.61 (2H,bs), 7.26(1H,t,J=7.6Hz), 7.45(1H,t,J=7.8Hz), 7.63(1H,d,J=8.4hz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2Hz), 8.21(1H,s)【0105】(実施例29)

<u>リジンペンタノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミ</u> グゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロビ ルー・1 Hーイミダゾ [4 5-c] キノリンーオーア

クロロホルムーメタノール(100:1~70:11/ v) 海出画分により目的物を集め、海媒管去後エーテル でトリチュレートして沪政し、1-[3-[[4-(ジ フェニルメトキシ) -1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] ー1Hーイミグゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン20㎏ (0.0338mol) を白色粉 末(mp:152~154°C)として得た。このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] 1R (KBr) ca⁻¹: 3330, 320 0. 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ $^{1}H-NMR$ (CDC ^{1}s) δ (ppm): 1.50 (2H, m), 1.64 (2H,m), 1.69 (2H,m), 1.84 (2H.m), 2.08 (2H.m), 2.19 (2H.m)m), 2.20(2H, t, J=7.4Hz), 2.30(2H, t, J = 7.2 Hz), 2.70 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.5Rz), 3.41(1H,m), 4.57(2H.t.J=7.0b), 5.45(2H,bs), 5.49(1H.s), 5.94(1H.t.J=5.8Hz), 7,21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H, t, J=7.7kz), 7.83 (1 H, d, J=8.4kz), 20 により目的物を集め、精菓智去後エーテルでトリチュレ 7.90 (1H,s), 7.92 (1H,d,J=8.4比) 【0107】(実施例30)

<u>1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ)プロピ</u> <u>ル] -1H-イミググ [4.5-c] キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1−(3−アミノプロピル)−1H−イミググ[4,5 -c] +/リン-4-アミン0.24g(1mol) &N, Nージメチルホルムアミド3 Oalに整理し、6ープロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ チルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩:30 m), 1.48(2H,m), 1.63(2H,m), 1. 酸塩0.29g(1.5mol)を加え、塩温で1機撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。現法をエ ーテルさらに水でトリチュレートして戸取し、1-[3 - (6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピル] - 1 H ーイミグゾ [4.5-c]キノリンー4-アミン50w (0.120mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cr1: 3330, 320 0, 1540, 1540, 1395 $^{1}H-NMR$ (DMSO-ds) δ (pps) : 1.36 (2 H,m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m), 2.00(2H,m). 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11 (2H,m), 3.60 (2H,t,J=6. * 28

★8粒), 4.59 (2H,t,J=7.0粒), 6.56 (2H,bs), 7.25(1H,t,J=7.4贴), 7. 44(1H,t,J=7.4粒),7.62(1H,d,J= 7.8位), 7.95 (1H,br), 8.03 (1H,d, J=7.4世), 8.20(1H,s)【0109】(実施例31) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] アロビル] -1 H-イミ <u>グゾ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成</u> ル] -1H-イミグソ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン45歳(0.108mol)、4~(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65g (0.215mol) 及 び炭酸カリウム59ms (0.430mmol)をN,Nージメ チルホルムアミド3山中、100℃に加熱して8時間慣 持した。反応液に水を加えクロロホルムで2面抽出し、 乾燥(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。現法を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール (150:1~70:1v/v) 浦出画分 ートして扩取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメト キシ) -1 -ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン28mg (0.0462mmol)を微質色粉末 (mp: 151~155℃) として得た。 このものの分光学的デ ータは以下の通りである。 [0110] IR (KBr) cr1: 3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 'H-NMR (CDC ls) δ (ppm): 1.31 (2H, 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17 (2H, t, J=7.6Hz), 2.20 (2H.m). 2.27 (2H.t.J=7.6kz). 2.7 1(2H,m), 3.37(2H,q,J=6.5Hz), 3.42(1H.m), 4.57(2H.t.J=6.8kz). 5.45 (2H, bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0k), 7.21-7.37 (11H, t)m), 7.53 (1H.t.J=7.7批), 7.83 (1 H,d,J=8.4kz), 7.90 (1H,s), 7.93 40 (1H, d, J=8.2Hz)【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り買製した。

拌溶解した。これにミリスチン酸イソプロピル(IP M) 0.4 gを加えた後、別に加熱溶解(80℃) して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温 冷却した。

29

【0113】(此較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 10 温冷却した.

【0114】(比較例2)

古草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

抗ヒスタミン作用

(1) 試験方法

体重300-600gの歴性、Hartley系モルモ ット(開入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. 20 (体)より購入し1週間の順化期間の後に実験に供し lshiib (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血数死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を輸出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3㎜の横切切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1 ml, CaCl: 2.5 ml, K H2PO1 1.2mm, KC14.6mm, MgSO1 1.0 30 に移し、室温で3500rpmで5分間域を行い、上澄を mH, NaHCO3 25mH, glucose 11.1mH, p H:7.65)を満たした10mlマグヌス容器中に懸垂 し、95%01、5%CO1の混合ガスを通気した。標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei, Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC San-ei、Type 1236) を介してイン ク書レクチコーダー(RIKADENKI R-50)上に記録した。 【0116】標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収縮反応を得た。これを数 回縁り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し 40 トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】 ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キエド(1ーイソプチルー1 Hーイミダゾ「4 5殿化合物の濃度(T Caa値)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [011.6]

【表1】

表1

被験化合物	就ヒスタミン作用 (1 Cae)
イミキモド	>10-4M
塩酸ジフェンヒドラミン	1.5×10 ⁻⁹ M
実施例22	3. 4×10 °M
突旋何24	4.0×10 *M
実施例27	1. 9×10 - M
実施例29	3. 4×10 ^{-†} M
実施例31	2. 2×10-1M

【0120】(実施例34)

皮膚好數或浸潤和學作用

(1) 試験方法

動物は4週齡のBalb/cマウス(麓)を日本クレア た.

【0121】のゲニ抗原液の興製

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒダ 二 (Dermitophagoidespteronyasinus: International B iologicals, Inc.; Lot. No. 14679) 1 g老板加し、30ml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 00pmでホモジナイズした (顕微鏡下でホモジナイズ 溶液を観察し、ゲニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遮沈管 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜(三光純薬(株): Seaaless C ellulose Tubinng) に、溶液A、B、Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 戦、透析を行った。透析終了後、溶液A、B、Cのタン パク質量をタンパク定量キット(Protein assay Reagen t BCA Kit: PleRCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/mlのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ 15回のポリプロピレンチューブに10回ずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで−80℃で 複結保存した。

【り1つつ】の成件形が許紀

ナトリウム水溶液で200μs/alのタンパク線座に興製 したダニ抗原溶液を青部皮内にマイジェクター(テルモ 社製)を用いて50μ1投与することによって行った。 【0124】③皮膚回収及び病理標本の観察 煮配48時間後に顕推脱臼によりマウスを開設し背部の 皮膚を剥ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm四方 に皮膚を切断した、回収した皮膚は10%中性ホルマリ ン観衝液(コーニングの15回違沈管使用)に入れ1日 以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法に したがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した。 (切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンプルの中央 と頭側2皿上方の2カ所で行った)。 標本の観察は光学 顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好態或数を 計画した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式 から算出した。

【0125】抑制率(%)=((基材投与群の好触球数 -被酸化合物投与群の好酸球酸)/基材投与器の好酸球 数) } ×100

【0126】 〇名被験案物の調要

実施例32の方法により作製した。

【0127】四家物投与方法

经皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique *

* (ODT))

マウスをエーテル網索して背部中央を電気バリカンで皮 層を傷つけないように除毛した。背部中央の遊紀箇所に あたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。臺 剤(被離化合物)の塗布は、背部の印をつけた部分を中 心に前投与では3cm四方に、並紀後は並起部分を中心に 2cm四方に鉱布した。さらに、鉱布部を掘うようにラッ プをのせ伸続性テープ (Johnson & Johnson NEDICAL IN C:エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを体 10 布した。投与量は一匹当たり50mとし、投与スケジュ ールは以下のように惹起前日より3日間途投した。 【0128】蓮起前日→葱起日(葱起直後)→葱起翌日

(計3回)

【0129】(2)結果 2%イミキモド吹青、実施例化合物の2%吹青、0.1 2%古草酸ベタメタゾン教育の各種酸薬物のゲニ壺記で

ウス皮膚好触な浸漉反応に対する抑制効果を表2、3に 示す。実施例の化合物の多くは好歡歌漫讚を吉草酸ベタ メタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 [0130]

【表2】

景与展像	7.8	野撒草款(個/四)	17 MP (1)
非語作物物			
非教 征	8	0. 33±0. 33	_
基作動物			-
グニ重要			
基材飲膏	5	519.8±129.96	-
2%イミキモド歌音	5	154.0± 33.22	70.37
突進列220化金物(2%软膏)	5	237.6± 51.76	54. 29
0.12%吉本酸ペクメクソン軟管	5	281.6± 50.64	48.67

[0131]

※ ※【表3】

投与推销		阿拉芬酸苯胺(個/四)即制率(%)			
非語作動物	1				
非理能 (std)	2	12.00±8.00	-		
5/15/6			<u></u> -		
ゲニ製化					
基材軟膏 (cmt)	7	371.42± 71.03	-		
実施例220化合物(2%飲膏)	5	217.40± 88.51	41.46		
英雄例24の化合物(2分款等)	5	61.80± 1L.84	13.36		
实验例270化合物(2%软膏)	5	235. 60± 97. 18	38,56		
変数数99のかる数(94件本)	R	969 MA 07 75	4.53		

【0133】 四級作及び惹起

感作及び遊記は澤田らの方法に準じて行った(アレルギ ー, 43(8), p1099,1994)。すなわち、卵白アルブ ミン (OVA) 1 μgと水酸化アルミニウムゲル (alua) 4 axを含む生理食塩液250×1を整腔内投与して感作し た、さらに、2週間後に同様の方法で追加感作を行っ た。惹起は2回目の感作10日後にエーテル解析下に5 идOVA (20μ1)を耳に皮内注射した。 惹起におい ては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩 法のみを投与する群を設けた。

【0134】 ②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで惹起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳洋腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】四家物投与方法

薬物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC) に懸濁し、煮起24時間前と2時間前に経口 あるいは重整内に投与した。海媒コントロール群には1 酸化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)={(OVA惹起歌物投与群 の耳の厚み-生食液紀溶媒投与群の耳の厚み)/〇VA

34

変起溶媒投与群の耳の厚み一生全数起溶媒投与群の耳の 原み) | ×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32m/kgの経 口あるいは閲覧内投与で即時型及び運発型の耳浮量反応 を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

10

₩4

投与某物	投与量	門歌	抑制率 (%)	
			即時型	建热型
イミキモド	Mag/kg ly	4	0	16.4
実施例22	Mag/kg ip	4	91.8	100.0
	ting/kg po	5	28.6	41.4
デキサメタゾ	1 mg/kg po	4	23.8	64.4

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミ ド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒス %CMCのみを投与した。そして以下の式より影剤(被 20 タミン効果及び好散球浸潤抑制効果により、即時型及び 運発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮 膚炎の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内

L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS

AN 1997:542873 CAPLUS

ON 127:248129

Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

PI JP 09208584 A2 19970812 JP 1996-13113 19960129 <-OS MARPAT 127:248129

GI

Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.